CHEMICAL AMPLIFICATION RESIST COMPOSITION AND PATTERN FORMING METHOD USING THE SAME

Publication number: JP2002311587 (A)

Publication date: 2002-10-23
Inventor(s): YAMAMOT

YAMAMOTO HAJIME; MURAKAMI KENICHI; TAKECHI

SATOSHI

Applicant(s): FUJITSU LTD

Classification:

- international: C08F220/12; C08F232/04; G03F7/039; H01L21/027;

C08F220/00; C08F232/00; G03F7/039; H01L21/02; (IPC1-7): G03F7/039; C08F220/12; C08F232/04; H01L21/027

7): G03F7/039; C08F220/12; C08F232/04; H01L21/027

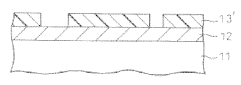
- European: G03F7/039C1S
Application number: JP20010111740 20010410

Priority number(s): JP20010111740 20010410

Abstract of JP 2002311587 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a chemical amplification resist composition having high reactivity to an acid, ensuring easy progress of release of the protective group of an acid sensitive material and having enhanced sensitivity.

SOLUTION: A compound having both an acetal moiety and a moiety which is released by an acid in one molecule (in the same framework) is used. Preferably the compound has the acetal moiety and the moiety which is released by an acid in positions capable of finally forming a ring structure by a reaction in the presence of the acid. The compound may be added as an additive to the chemical amplification resist composition or may be used as a base resin itself constituting the resist composition. In the latter case, an acetal moiety and a moiety which is released by an acid are allowed to exist in one of the repeating units of the base resin.



Also published as:

US6902859 (B2)

DE10147011 (A1)

DE10147011 (B4)

US2002150834 (A1)

KR20020080227 (A)

Data supplied from the ${\it esp@cenet}$ database — Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-311587 (P2002-311587A)

(43)公開日 平成14年10月23日(2002.10.23)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	F I	テーマコード(参 考)
G03F 7/039	601	C 0 3 F 7/039	601 2H025
C 0 8 F 220/12		C 0 8 F 220/12	4 J 1 0 0
232/04		232/04	
H 0 1 L 21/027		H 0 1 L 21/30	5 0 2 R

審査請求 未請求 請求項の数9 〇L (全 10 頁)

		奋丝胡水	木間水 間水項の数9 〇L (宝 10 貝)
(21)出願番号	特願 2001-111740(P2001-111740)	(71)出願人	000005223
			富士通株式会社
(22) 出願日	平成13年4月10日(2001.4.10)		神奈川県川崎市中原区上小田中4丁目1番
			1号
		(72)発明者	山本 源
			神奈川県川崎市中原区上小田中4丁目1番
			1号 富士通株式会社内
		(74)代理人	10007/517
		(- / 4 / 1	弁理士 石田 敬 (外4名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 化学増幅レジスト組成物及びそれを用いたパターン形成方法

(57)【要約】

【課題】 酸に対して反応性が高く酸感応性物質の保護基の脱離が容易に進行し、且つ感度の向上した化学増幅レジスト組成物を提供すること。

【解決手段】 分子内(同一骨格内)にアセタール部位と、酸により脱離する部位とを併せ持つ化合物を使用する。好ましくは、この化合物は、当該アセタール部位と当該酸により脱離する部位を、酸の存在下での反応により最終的に環構造を形成できる位置に有する。この化合物は、化学増幅レジスト組成物に添加剤として添加してもよく、あるいは化学増幅レジスト組成物を構成するベース樹脂自身をそのような化合物としてもよく、後者の場合、アセタール部位と酸により脱離する部位はベース樹脂の一つの繰り返し単位内に存在するようにする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 酸の存在下で反応するベース樹脂と、露 光により酸を発生する光酸発生剤と、分子内にアセター ル部位と酸により脱離する部位とを併せ持つ化合物とを 含む化学増幅レジスト組成物。

【請求項2】 前記化合物が、酸の存在下での反応により環構造を含む最終生成物を生成できる位置に、当該アセタール部位と酸により脱離する部位を有する、請求項1記載の化学増幅レジスト組成物。

【請求項3】 前記化合物が、下式 【化1】

以は

で表される、請求項1又は2記載の化学増幅レジスト組成物。

【請求項4】 前記ベース樹脂が、アクリレートもしくはメタクリレートモノマーの単独重合体あるいはそれらのモノマーの2種以上のものの共重合体、シクロオレフィンモノマーの重合体、又はアクリレートもしくはメタクリレートモノマーとシクロオレフィンモノマーのハイブリッド重合体である、請求項1から3までのいずれか一つに記載の化学増幅レジスト組成物。

【請求項5】 一つの繰り返し単位内にアセタール部位と酸により脱離する部位とを併せ持つ共重合体であり且つ酸の存在下で反応するベース樹脂と、露光により酸を発生する光酸発生剤とを含む化学増幅レジスト組成物。 【請求項6】 前記繰り返し単位が、酸の存在下での反

【請求項6】 削記繰り返し単位が、酸の存在下での反応により環構造を含む最終生成物を生成できる位置に、 当該アセタール部位と酸により脱離する部位を有する、 請求項5記載の化学増幅レジスト組成物。

【請求項7】 前記共重合体が、前記アセタール部位と酸により脱離する部位とを併せ持つ繰り返し単位以外の繰り返し単位として、アクリレートもしくはメタクリレートモノマー由来の繰り返し単位を持つ共重合体、又はアクリレートもしくはメタクリレートモノマーとシクロオレフィンモノマーの両方に由来する繰り返し

単位を持つ重合体である、請求項5又は6記載の化学増幅レジスト組成物。

【請求項8】 パターンを形成すべき下地層を備えた基板上にレジスト組成物を塗布してレジスト層を形成し、プリベーク後、レジスト層を放射線で選択的に露光し、ボストベークし、次いで現像して所定のレジストパターンを形成し、このレジストパターンをでマスクに下地層のパターニングを行うパターン形成方法であって、当該レジスト組成物として請求項1から7までのいずれか一つに記載の化学増幅レジスト組成物を使用することを特徴とするパターン形成方法。

【請求項9】 前記放射線がエキシマレーザ光、X線、 又は電子線である、請求項8記載のパターン形成方法。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、半導体デバイス製造において用いられる放射線感光材料であるレジスト組成物、及びそのレジスト組成物を用いたパターン形成方法に関する。ここで言う放射線とは、紫外線、真空紫外線、遠紫外線、X線、電子線を含む。

[0002]

【従来の技術】半導体集積回路などの半導体装置の製造では、微細パターンの形成が不可欠である。半導体集積回路上への微細パターンの形成には、薄膜を形成した被処理基板上をレジスト材料で被覆してレジスト層を形成し、このレジスト層を選択露光を行った後に現像してレジストパターンを作り、これをマスクとしてドライエッチングを行い下層の薄膜にパターンを転写し、その後にレジスト層を除去することにより所望のパターンを得るリソグラフィ(写真食刻)技術の使用が必須である。

【0003】レジスト層の露光に使用する光源として、当初は紫外線が使用されていたが、パターンの微細化に伴いもっと波長の短い遠紫外線や電子線、X線などが光源として使用されるようになってきた。光源の波長の変更に応じ、使用光源に対応した、高解像性、高感度、優れた耐ドライエッチング性を有するレジスト材料が要求されている。特にエキシマ露光では、従来のレジスト材料で使用されていたベンゼン環による吸収があるためレジスト材料の解像性を維持しつつ感度を高めるためレジスト材料の解像性を維持しつつ感度を高めるために高エネルギーの露光が避けられず、光源装置の石英製等の照材(レンズ)の耐久性の低下、高レーザパワーの必要性といった問題がある。一方、本来的にスループットの低い電子線露光では、使用レジスト材料の感度が悪いとスループットの向上が望めない。

【0004】そこで、使用光源の波長に応じ、様々な材料が提案されており、その一つとして、種々の化学増幅レジスト材料が提供されている。基本的に、化学増幅レジストは酸感応性物質と光酸発生剤を含む組成物であり、このような組成物を使用することによって、露光による光あるいは放射線の作用で光酸発生剤から酸を発生

させ、次いで露光後ベーク(ポストベーク)により酸を 触媒として酸感応性物質を反応させて、その結果組成物 の現像液への溶解性を変化させることで、所定パターン のレジストマスクを形成することができる。化学増幅レ ジスト材料にあっては、解像度などの他の特性を損なわ ずに高感度化を実現することが課題となっている。以 下、ArFエキシマレーザ光での露光に用いられる化学 増幅レジストを例にとってこれを説明する。

【0005】例えば、アルカリ可溶性の水素添加フェノール樹脂の水酸基の一部を酸不安定基で置き換えた樹脂を用いたレジスト組成物が、特開平6-51518号公報(日本ゼオン社)で提案されている。これはベース樹脂を水素添加フェノール樹脂とすることで、感度、解像度、耐エッチング性及び保存安定性などの特性のバランスの取れた化学増幅レジストを提示するものであるが、化学増幅レジストを更に高感度化する技術を開示するものではない。

【0006】また、2-メチルアダマンチルメタクリレートとアーブチルラクトンメタクリレートの2つのメタクリル系モノマーの共重合体をベース樹脂とし、スルホン酸オニウム塩系光酸発生剤及びアニリン系クエンチャーを用いたレジスト組成物は、高解像性と実用的なドライエッチング耐性を備えた化学増幅レジスト材料として知られている。このレジスト材料におけるベース樹脂である上記の共重合体は、次の一般式

[0007]

【化2】

$$\begin{array}{c|c}
 & C & H_2 \\
 & C & C & C & H_2 \\
 & C & C & C$$

【0008】で表され、従来のArFエキシマレーザ露光用のレジスト材料で使用されるベース樹脂に含まれていたArFエキシマレーザ光の波長領域の放射線を強く吸収するベンゼン環に代えて、2-メチルアダマンチル基を取り入れている。このようなレジスト材料の感度は、ブロセス条件によるが、実用的な解像性を維特した状態で $10-20\,\mathrm{mJ/cm^2}$ 程度である。一般に、ArFエキシマレーザ光を使用する場合に実用的なレンズ寿命を確保するには、 $10\,\mathrm{mJ/cm^2}$ 以下の感度で解像できることが望まれている。ところが、上記のレジスト材料のベース樹脂は、露光による反応基として活性化エネルギーの高い四級炭素エステル基を用いているため、これ以上の高感度化は困難である。

【0009】一方、四級炭素エステルの反応基は反応前

後の極性が大きく変化し、現像液に対して高い溶解コントラストが容易に得られることから、解像性に優れたレジスト材料を提供することができる。そのため、四級炭素エステル反応基は、ArFエキシマレーザ光での露光用レジストに限らず、KrFエキシマレーザ光、F2レーザ光、極紫外光(EUV)、電子線露光用の種々のレジスト材料における反応基としても用いられている。しかしながら、これらのレジスト材料においても、ArFエキシマレーザ光露光用のレジスト材料と同様に、良好な解像性と高い感度とを両立することは困難である。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】そこで、本発明は、露 光時に発生した酸の作用により露光部分の現像液への溶 解性に変化を生じるタイプの化学増幅レジスト組成物で あって、従来の同様タイプのものに比べ、露光時に発生 する酸に対して反応性が高くそのため酸感応性物質の保 護基の脱離が容易に進行し、且つ感度の向上した化学増 幅レジスト組成物を提供することを目的とするものであ る。この化学増幅レジスト組成物を用いたパターン形成 方法を提供することも、本発明の目的である。

[0011]

【課題を解決するための手段】本発明では、上記課題の解決のために、分子内(同一骨格内)にアセタール部位と、酸により脱離する部位とを併せ持つ化合物を使用する。好ましくは、この化合物は、当該アセタール部位と当該酸により脱離する部位を、酸の存在下での反応により最終的に環構造を形成できる位置に有する。この化合物は、化学増幅レジスト組成物に添加剤として添加してもよい。あるいは、化学増幅レジスト組成物を構成する高分子樹脂(ベース樹脂)自身を、そのような化合物としてもよく、この場合には、アセタール部位と酸により脱離する部位はベース樹脂の一つの繰り返し単位内に存在する。

【0012】従って、一つの側面において、本発明の提供する化学増幅レジスト組成物は、酸の存在下で反応するベース樹脂と、露光により酸を発生する光酸発生剤と、分子内にアセタール部位と酸により脱離する部位とを併せ持つ化合物とを含む組成物である。

【0013】もう一つの側面において、本発明の化学増幅レジスト組成物は、一つの繰り返し単位内にアセタール部位と酸により脱離する部位とを併せ持つ共重合体であり且つ酸の存在下で反応するベース樹脂と、露光により酸を発生する光酸発生剤とを含む組成物である。

【0014】上記の如き化合物を添加剤とする化学増幅 レジスト組成物を用いる場合も、あるいは上記の如き化 合物をベース樹脂とする化学増幅レジスト組成物を使用 する場合も、パターンを形成すべき下地層を備えた基板 上に化学増幅レジスト組成物を塗布してレジスト層を形 成し、プリベーク後、レジスト層を放射線で選択的に露 光し、ポストベークし、次いで現像して所定のレジスト パターンを形成し、このレジストパターンをマスクに下 地層のパターニングを行うことができる。

[0015]

【発明の実施の形態】本発明では、分子内(同一骨格内)にアセタール部位と酸により脱離する部位とを併せ持つ化合物を使用する。このような化合物の一例として、下式

[0016]

【化3】

【0017】で示されるように分子内にアセタール部位と、酸により脱離する脱離基を備えたカルボン酸エステル部位を持つものを挙げることができる。ここに例示した化合物のアセタール部位は、露光により化学増幅レジスト組成物中の酸発生剤から発生した酸の存在下において常温で脱離反応を起こし、新たな酸を発生させる。また、温度を上げることによりカルボン酸エステル部位の置換基が脱離することから、こちらでも酸が発生することになる。このように、酸の存在下での上記の化合物の一連の反応は下式のように進行し、最終的に環構造を有する生成物を生じさせる。

[0018]

【化4】

【0019】この一連の反応では、式(I)の化合物のアセタール部位が脱離しそしてカルボン酸部位の置換基が脱離して生じた、分子内にヒドロキシル基とカルボキシル基とを有する式(II)の化合物が、両方の基の活性化エネルギーが低いため分子内で容易に環化反応を起こし、最終的に式(III)で示される環構造の生成物を生じる。このように、この一連の酸分解環化反応は酸の存在下でスムーズに進行する。環構造を持ち露光後のレジスト組成物中に残存している最終生成物は、例えばテトラメチルアンモニウムハイドロキシド水溶液((TMAH)aq.)に代表される現像液に溶解しやすいので、特にボジ型レジスト組成物の場合に、露光後のレジスト組成物はより少量の現像液での現像が可能であり、レジスト組成物の感度の向上にとって有利である。

【0020】先に説明した化合物では、アセタール部位と酸により脱離する部位は分子の各末端に位置しているが、本発明の化学増幅レジスト組成物で用いる化合物はアセタール部位と酸により脱離する部位の一方あるいは両方が分子末端になくてもよい。この場合、アセタール部位と酸により脱離する部位は、発生した酸の存在下での反応により最終生成物が環構造をとれるような位置にある方が好ましい。これは、アセタール部位と酸により脱離する部位とを一つの繰り返し単位内に有する共重合体をベース樹脂とする場合にも当てはまり、両者は発生した酸の存在下での反応により最終生成物が環構造をとれるような位置にある方がやはり好ましい。発生した酸

の存在下での化合物の一連の反応により生じる最終生成物が環構造を持つことによって、本発明の化学増幅レジスト組成物は、例えば特開平6-51518号公報に記載されたようにアセタール部位が単独で組み込まれた構造のボリマーを用いた化学増幅レジスト比べて、高感度化を期待することができる。また、化合物は立体構造的に反応性が高い構造になっていることが好ましい。

【0021】アセタール部位が分子主鎖の途中にあり、酸により脱離する部位が分子末端にある化合物の一例として、次の式で表されるものを挙げることができる。

[0022]

【化5】

【0023】この式の化合物は、酸発生剤から発生した酸の存在下において、アセタール部位と酸により脱離する部位を各末端に持つ上述の化合物と同様に次の式のようにして最終的に環構造を備えた生成物を生じさせることができる。

[0024]

【化6】

【0025】本発明では、化学増幅レジスト組成物を構成するベース樹脂自身を、アセタール部位と酸により脱離する部位とを併せ持つ化合物としてもよく、この場合、アセタール部位と酸により脱離する部位はベース樹脂の一つの繰り返し単位内に存在する。アセタール部位

と酸により脱離する部位とを一つの繰り返し単位内に併せ持つ樹脂の例として、次の式

[0026]

【化7】

【0027】で表される共重合体(式中0m、n、kは正の整数)を挙げることができ、この共重合体は、下式【0028】

【化8】

【0029】で表されるようにアセタール部位と酸により脱離する部位とを分子内に併せ持つ化合物(モノマー)を、2-メチルアダマンチルメタクリレート及びァーブチルラクトンメタクリレートと共重合させることにより得ることができる。

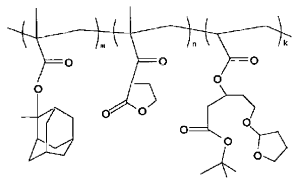
【0030】分子内にアセタール部位と酸により脱離する部位とを併せ持つ化合物を添加剤とする化学増幅レジスト組成物においては、本発明のレジスト組成物のベース樹脂の主鎖は、安価で且つ解像性等のリソグラフィ性能を重視するならアクリレート又はメタクリレートモノマーの単独重合体あるいは2種以上のそのようなモノマーの共重合体でよく、レジスト組成物から形成したレジストパターンのドライエッチング耐性を重視するならノルボルネンー無水マレイン酸共重合体などのシクロオレフィン重合体でよく、あるいはアクリレート又はメタクリレートモノマーとシクロオレフィンモノマーのハイブリッド重合体などでもよい。

【0031】また、アセタール部位と酸により脱離する 部位とを一つの繰り返し単位内に併せ持つ化合物をベー ス樹脂とする化学増幅レジスト組成物においても、ベース樹脂は、そのような繰り返し単位のほかに、アクリレート又はメタクリレートモノマー由来の繰り返し単位を持つ共重合体、ノルボルネンー無水マレイン酸共重合体などのシクロオレフィンモノマー由来の繰り返し単位を持つ共重合体、あるいはアクリレート又はメタクリレートモノマーとシクロオレフィンモノマーの両方に由来する繰り返し単位を持つ重合体などでよい。

【0032】ベース樹脂の選定に当たっては、露光光源のタイプも考慮すべきである。例えば露光にArFレーザ光を使用する場合、ベース樹脂として使用できるポリマーの一例として、2ーメチルアダマンチルメタクリレートとアーブチルラクトンメタクリレートとの共重合体、あるいは下式

[0033]

【化9】



【0034】の骨格を有する共重合体(式中のm、n、kは正の整数)を挙げることができる。 F_2 レーザ光を使用する場合のベース樹脂の一例としては、下式

【0036】のモノマーと先に示した式(4)の化合物 との共重合体である下式

[0037]

【化11】

【0040】で表される共重合体(式中om、n、kは正の整数)を挙げることができる。

【0041】アセタール部位と酸により脱離する部位とを併せ持つ化合物を添加剤とする場合も、あるいはそれをベース樹脂とする場合も、化学増幅レジスト組成物のベース樹脂は上記のものに限定されるものではない。

【0042】本発明の化学増幅レジスト組成物で使用する光酸発生剤としては、当業者に広く知られた通常の化学増幅レジスト組成物で使用されるもののいずれを用いても差し支えない。また、必要に応じ、やはり当業者に広く知られたクエンチャーその他の任意成分を本発明の化学増幅レジスト組成物で使用することも可能である。

【0043】アセタール部位と酸により脱離する部位とを併せ持つ化合物を用いる本発明の化学増幅レジスト組成物は、露光により光酸発生剤から発生した酸の存在下で反応が進行しやすく、且つその反応の進行に伴い酸を

を挙げることができる。また、KrFレーザ光を使用する場合のベース樹脂の一例としては、先に示した式(4)の化合物に由来の繰り返し単位を含む下式【0039】

【0038】の構造のもの(式中のp、qは正の整数)

更に発生させることから、高感度を実現することができる。更に、このように向上した感度を備えていることから、レジスト組成物のリソグラフィ特性を損なうことなくその感度を調節できる利点も有する。

【0044】次に、本発明の化学増幅レジスト組成物を使用してパターンを形成する方法を、ポジ型レジストの場合を例に、説明する。図1(a)に示したように、パターンを形成すべき下地層12を備えた被処理基板11上に化学増幅レジスト組成物を塗布してレジスト層13を形成し、プリベーク後、図1(b)に示したように、適当な光源からの放射線14を使ってレジスト層13を選択的に露光する。次に、レジスト層13を被処理基板11とともにポストベークし、そして適当な現像液を使い現像して、図1(c)に示したように所定のレジストパターン13、を形成することができる。続いて、このレジストパターン13、をマスクとして使用し、下地層

12のパターニングを行うことにより、図1(d)に示したようにレジストパターンを下地層12に転写して、所望のパターンを形成することができる。レジスト層13'は、その後除去することができる。この方法におけるレジスト組成物の塗布から下地層へのレジストパターンの転写とレジスト層の除去に至るまでの一連の工程は、既知のやり方のいずれによって行っても差し支えない。

[0045]

【実施例】次に、実施例により本発明を更に説明する が、本発明はこれらの実施例に限定されるものではな い。

【0046】(実施例1)2-メチルアダマンチルメタクリレートと γ -ブチルラクトンメタクリレートの2種類のメタクリル系モノマーから、特開平11-12326号公報に記載されたように製造した下式で表される共重合体(重量平均分子量約10000、m:n比=50:50)をベース樹脂とし、

[0047]

【化13】

$$\begin{array}{c|c}
 & C & C & H_2 \\
 & C & C & C & H_2 \\
 & C & C & C & H_2 \\
 & C & C & C & H_2 \\
 & C & C & C & H_2 \\
 & C & C & C & H_2 \\
 & C & C & C & H_2 \\
 & C & C & C & H_2 \\
 & C & C & C & C \\
 & C & C & C & C \\
 & C & C & C & C \\
 & C & C & C & C \\
 & C & C & C & C \\
 & C & C & C & C \\
 & C & C & C & C \\
 & C & C \\
 & C & C & C \\
 & C$$

【0048】このベース樹脂100質量部に対し、それぞれ下式で表されるスルホニウム酸オニウム塩系光酸発生剤3質量部及びアニリン系クエンチャー0.2質量部を混合して、ポジ型の化学増幅レジスト組成物を調製した。

[0049]

【化14】

【0050】次に、得られた組成物を1000質量部の溶媒(プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート(PGMEA))に溶解し、そして添加剤として下式

[0051]

【化15】

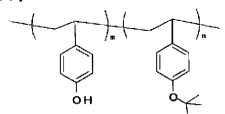
【0052】で表される化合物をレジスト組成物質量に対してそれぞれ5質量%及び10質量%添加して、レジスト溶液を作った。

【0053】(実施例2)実施例1で作った2種類のレジスト溶液をシリコンウエハ基板にそれぞれ塗布し、115℃にて60秒のソフトベーク処理後、露光量を4mJ/cm²から0.2mJ/cm²の一定間隔で段階的に増加させてArFエキシマレーザ光を照射し、続いて115℃で60秒の露光後ベーク処理を行い、膜厚0.4μmのレジストフィルムを形成した。その後、TMAH2.38%の現像液を用いてレジストフィルムの現像処理を行った。その結果、4mJ/cm²の当初露光量において既に過剰露光となっていてレジストフィルムのパターン形成ができなかったため、添加剤化合物の添加量を1質量%としてレジスト溶液を再度調製して同様の処理を行ったところ、10mJ/cm²以上の高感度で130nmの1:1のライン・アンド・スペースパターンを形成できることが確認された。

【0054】(実施例3) KrFレーザ光(波長248 nm) 用レジストで一般的に使用されているポリヒドロキシスチレン(PHS)を脱離性置換基で置換した、下式

[0055]

【化16】



【0056】で表される高分子樹脂(重量平均分子量約10000、m:n比=70:30)をベース樹脂として、実施例1で使用した光酸発生剤及びクエンチャーをベース樹脂100質量部に対しそれぞれ3及び0.2質量部加えた上で、実施例2で用いた化合物を5質量%添加して、ポジ型化学増幅レジスト溶液を作った。このレジスト溶液を使って、実施例2で説明したのと同様のプロセス処理をKrFレーザ光での露光により行ったところ、20mJ/cm²以下の高感度で130nmの1:1のライン・アンド・スペースパターンを形成できることが確認された。

【0057】(実施例4)実施例1で用いたベース樹脂の主鎖中に、下式

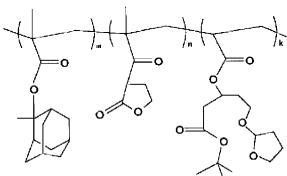
[0058]

【化17】

【0059】で表される化合物に由来する部分を取り入れて、下式で表されるポリマー(重量平均分子量10000、m:n:k比=50:45:5)を得た。

[0060]

【化18】



【0061】このポリマーをこの例におけるベース樹脂として使用し、このベース樹脂100質量部に対し実施例1で使用したのと同じスルホニウム酸オニウム塩系光酸発生剤とアニリン系クエンチャーをそれぞれ3及び0.2質量部を混合して、化学増幅レジスト組成物を調製した。次に、得られた組成物を1000質量部の溶媒(プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート(PGMEA))に溶解して、レジスト溶液を作った。【0062】(実施例5)実施例4で作ったレジスト溶液を使用し、実施例2で説明したように実験を行ったところ、 $2mJ/cm^2以上の高感度で130nmの1:1のライン・アンド・スペースパターンを形成できることが確認された。$

【0063】上記のいずれの実施例でも、レジスト組成物はポジ型のものであったが、本発明は、露光により光酸発生剤から発生する酸の作用でレジスト組成物の露光部分の反応を進行させる点においてポジ型レジスト組成物と異なるところのないネガ型レジスト組成物にも適用可能であることは言うまでもない。

【0064】本発明をその様々な実施形態とともに付記として列挙すれば、次のとおりである。

(付記1) 酸の存在下で反応するベース樹脂と、露光により酸を発生する光酸発生剤と、分子内にアセタール部位と酸により脱離する部位とを併せ持つ化合物とを含む化学増幅レジスト組成物。

(付記2) 前記化合物が、酸の存在下での反応により 環構造を含む最終生成物を生成できる位置に、当該アセ タール部位と酸により脱離する部位を有する、付記1記 載の化学増幅レジスト組成物。

(付記3) 前記化合物が、下式

【化19】

又は

で表される、付記1又は2記載の化学増幅レジスト組成物。

(付記4) 前記ベース樹脂が、アクリレートもしくはメタクリレートモノマーの単独重合体あるいはそれらのモノマーの2種以上のものの共重合体、シクロオレフィンモノマーの重合体、又はアクリレートもしくはメタクリレートモノマーとシクロオレフィンモノマーのハイブリッド重合体である、付記1から3までのいずれか一つに記載の化学増幅レジスト組成物。

(付記5) 前記ベース樹脂が、2-メチルアダマンチルメタクリレートとアーブチルラクトンメタクリレートとの共重合体である、付記4記載の化学増幅レジスト組成物。

(付記6) 一つの繰り返し単位内にアセタール部位と酸により脱離する部位とを併せ持つ共重合体であり且つ酸の存在下で反応するベース樹脂と、露光により酸を発生する光酸発生剤とを含む化学増幅レジスト組成物。

(付記7) 前記繰り返し単位が、酸の存在下での反応により環構造を含む最終生成物を生成できる位置に、当該アセタール部位と酸により脱離する部位を有する、付記6記載の化学増幅レジスト組成物。

(付記8) 前記共重合体が、前記アセタール部位と酸により脱離する部位とを併せ持つ繰り返し単位以外の繰り返し単位として、アクリレートもしくはメタクリレートモノマー由来の繰り返し単位を持つ共重合体、シクロオレフィンモノマー由来の繰り返し単位を持つ共重合体、又はアクリレートもしくはメタクリレートモノマーとシクロオレフィンモノマーの両方に由来する繰り返し単位を持つ重合体である、付記6又は7記載の化学増幅レジスト組成物。

(付記9) 前記共重合体が下式

【化20】

(式中のm、n、kは正の整数)で表される、付記6又は7記載の化学増幅レジスト組成物。

(付記10) 前記共重合体が下式

【化21】

(式中のm、n、kは正の整数)で表される、付記6又は7記載の化学増幅レジスト組成物。

(付記12) 前記共重合体が芳香環を含まない、付記 1から11までのいずれか一つに記載の化学増幅レジスト組成物。

(付記13) パターンを形成すべき下地層を備えた基板上にレジスト組成物を塗布してレジスト層を形成し、プリベーク後、レジスト層を放射線で選択的に露光し、ポストベークし、次いで現像して所定のレジストパターンを形成し、このレジストパターンをマスクに下地層のパターニングを行うパターン形成方法であって、当該レジスト組成物として付記1から12までのいずれか一つに記載の化学増幅レジスト組成物を使用することを特徴とするパターン形成方法。

(付記14) 前記放射線がエキシマレーザ光、X線、

(式中のp、qは正の整数)で表される、付記6又は7 記載の化学増幅レジスト組成物。

(付記11) 前記共重合体が下式

【化22】

又は電子線である、付記13記載のパターン形成方法。 (付記15) 前記放射線がArFエキシマレーザ光又 はそれより短波長の真空深紫外線である、付記13記載 のパターン形成方法。

[0065]

【発明の効果】以上説明したように、本発明によれば、分子内にアセタール部位と酸により脱離する部位とを含む化合物を化学増幅レジスト材料系に導入することにより、反応が進行しやすく、且つ高い効率で発生する酸の作用により感度が向上した化学増幅レジスト組成物の利用が可能となる。更に、こうして感度の向上した本発明の化学増幅レジスト組成物は、解像性等のリソグラフィ性能を損なわずに感度を調節できるという利点をも有し、そのためレジスト材料開発の進展に大いに寄与するものと期待される。また、本発明の化学増幅レジスト

は、エキシマレーザ光、X線、電子線など幅広い放射線 での使用が可能であり、ポジ型レジスト材料としてもネ ガ型レジスト材料としても適用可能である。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の化学増幅レジスト組成物を利用したパターンの形成方法を説明する図である。

【符号の説明】

11…被処理基板

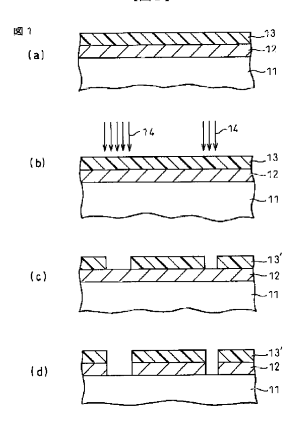
12…下地層

13…レジスト層

13'…レジストパターン

14…放射線14

【図1】



フロントページの続き

(72)発明者 村上 健一

福島県会津若松市門田町工業団地6番 富士通エイ・エム・ディ・セミコンダクタ株式会社内

(72)発明者 武智 敏

神奈川県川崎市中原区上小田中4丁目1番 1号 富士通株式会社内 Fターム(参考) 2HO25 AAO1 AAO2 AB16 ACO4 ACO5

ACO6 ACO8 BEO0 BE10 BG00 CB08 CB14 CB41 FA01 FA12

FA17

4J100 AB07P AB07Q AF01Q AL08P

ALO8Q ALO8R BAO2Q BAO2R

BA03P BA04Q BA20Q BA20R

BB18P BC09P BC53H BC53Q

BC53R CA04 CA05 HA61

HE22 JA38